

Toruń, 23.04.2020 r.

KPIM/241/2020

DZP.38.12.2019.MS

Dotyczy: *Przebudowa, rozbudowa oraz termomodernizacja wraz z zagospodarowaniem terenu Kujawsko-Pomorskiego Centrum Pulmonologii przy ulicy Seminaryjnej w Bydgoszczy – Etap II (ZP/12/19)*

Modyfikacja ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ

I. Modyfikacja ogłoszenia o zamówieniu

Jest:

VI.3) Informacje dodatkowe:

18. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia n/w dokumentów:

- a) Wykaz robót budowlanych (załącznik nr 4 do SIWZ),
- b) Wykaz osób (załącznik nr 3 do SIWZ),
- c) Dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na sumę gwarancyjną określoną przez Zamawiającego,
- d) Katalogi/rysunki techniczne wraz ze zdjęciami zawierające opis parametrów potwierdzający wymagane wyposażenie i wymiary, potwierdzenie zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz dla wyrobów medycznych aktualne deklaracje zgodności oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzające, że oferowane wyroby są zgodne z wymaganiami zasadniczymi zgodnie z ustawą z dnia 20.5.2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.).

Winno być:

VI.3) Informacje dodatkowe:

18. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia n/w dokumentów:

- a) Wykaz robót budowlanych (załącznik nr 4 do SIWZ),
- b) Wykaz osób (załącznik nr 3 do SIWZ),
- c) Dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na sumę gwarancyjną określoną przez Zamawiającego,
- d) Deklaracja zgodności, w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2020 r. poz. 186) lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) – dotyczy: lampy bezcieniowej, myjki – płuczki dezynfekcyjnej, panelu gazowo – elektrycznego, oprawy nadłóżkowej, stanowiska inhalacyjnego, stanowiska nebulizacyjnego.

- e) Katalog lub folder lub opis oferowanego przedmiotu z wyraźnym zaznaczeniem zaofiarowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów technicznych określonych w Opisie przedmiotu zamówienia – dotyczy lampy bezcieniowej, myjki – płuczki dezynfekcyjnej, panelu gazowo – elektrycznego, oprawy nadłóżkowej, stanowiska inhalacyjnego, stanowiska nebulizacyjnego.
- f) Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisach przedmiotu zamówienia *(złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w ppkt. e) powyżej nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań)*.
- g) Dokument potwierdzający skuteczność eliminacji bakterii *Clostridium Difficile* w procesie mycia i dezynfekcji, wydany przez niezależną instytucję naukową /badawczą - dotyczy myjki – płuczki dezynfekcyjnej.
- h) Przedmiot zamówienia musi być wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz. U. z 2020 r., poz. 186), lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) - dotyczy : lampy bezcieniowej, myjki – płuczki dezynfekcyjnej, panelu gazowo – elektrycznego, oprawy nadłóżkowej, stanowiska inhalacyjnego, stanowiska nebulizacyjnego.

II. Modyfikacja SIWZ

Jest:

III. Warunki udziału w postępowaniu oraz podstawy wykluczenia z postępowania. Wykaz wymaganych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, tj. niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu. Wymagane dokumenty na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

18. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia n/w dokumentów:

- Wykaz robót budowlanych (załącznik nr 4 do SIWZ),
- Wykaz osób (załącznik nr 3 do SIWZ),
- Dokument potwierdzający, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na sumę gwarancyjną określoną przez Zamawiającego,
- Katalogi/rysunki techniczne wraz ze zdjęciami zawierające opis parametrów potwierdzający wymagane wyposażenie i wymiary, potwierdzenie zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz dla wyrobów medycznych aktualne deklaracje zgodności oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzające, że oferowane wyroby są zgodne z wymaganiami zasadniczymi zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 z późn. zm.).

Winno być:

III. Warunki udziału w postępowaniu oraz podstawy wykluczenia z postępowania. Wykaz wymaganych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, tj. niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu. Wymagane dokumenty na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

18. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia n/w dokumentów:

- a) Wykaz robót budowlanych (załącznik nr 4 do SIWZ),
- b) Wykaz osób (załącznik nr 3 do SIWZ),
- c) Dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na sumę gwarancyjną określoną przez Zamawiającego,
- d) Deklaracja zgodności, w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2020 r. poz. 186) lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) – dotyczy: lampy bezcieniowej, myjki – płuczki dezynfekcyjnej, panelu gazowo – elektrycznego, oprawy nadłóżkowej, stanowiska inhalacyjnego, stanowiska nebulizacyjnego.
- e) Katalog lub folder lub opis oferowanego przedmiotu z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów technicznych określonych w Opisie przedmiotu zamówienia – dotyczy lampy bezcieniowej, myjki – płuczki dezynfekcyjnej, panelu gazowo – elektrycznego, oprawy nadłóżkowej, stanowiska inhalacyjnego, stanowiska nebulizacyjnego.
- f) Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisach przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w ppkt. e) powyżej nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań).
- g) Dokument potwierdzający skuteczność eliminacji bakterii *Clostridium Difficile* w procesie mycia i dezynfekcji, wydany przez niezależną instytucję naukową /badawczą - dotyczy myjki – płuczki dezynfekcyjnej.
- h) Przedmiot zamówienia musi być wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz. U. z 2020 r., poz. 186), lub rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) - dotyczy . : lampy bezcieniowej, myjki – płuczki dezynfekcyjnej, panelu gazowo – elektrycznego, oprawy nadłóżkowej, stanowiska inhalacyjnego, stanowiska nebulizacyjnego.

WICEPREZES ZARZĄDU

Piotr Kryn